

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2002-143885

(43)Date of publication of application : 21.05.2002

(51)Int.Cl. C02F 3/22  
A01K 63/04  
B01F 3/04  
B01F 5/00

(21)Application number : 2000-347352 (71)Applicant : ONARI HIROBUMI

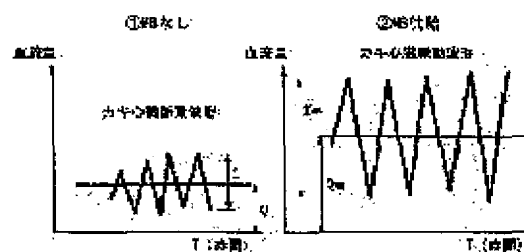
(22)Date of filing : 14.11.2000 (72)Inventor : ONARI HIROBUMI

## (54) MICRO BUBBLE

### (57)Abstract:

**PROBLEM TO BE SOLVED:** To make clear the structure of micro bubbles, to explain the mechanism of micro bubbles and physicochemical properties and functions thereof, and to provide a method for producing the micro bubbles.

**SOLUTION:** The micro bubbles have about  $\leq 30 \mu\text{m}$  diameter when produced under normal pressure and the bubbles gradually decrease in the size within a specified life and then disappear. The micro bubbles emit enormous energy in the process of decreasing the size and disappearing in a rather short time after production. The bubbles have functions to promote the physiologic activity of living organism by the energy of the bubbles, particularly to promote the blood flow of living organism to enhance the metabolism.



(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号  
特開2002-143885  
(P2002-143885A)

(43) 公開日 平成14年5月21日 (2002.5.21)

| (51) Int.Cl. <sup>7</sup> | 識別記号  | F I           | テマコード* (参考)       |
|---------------------------|-------|---------------|-------------------|
| C 0 2 F 3/22              | Z A B | C 0 2 F 3/22  | Z A B B 2 B 1 0 4 |
| A 0 1 K 63/04             |       | A 0 1 K 63/04 | F 4 D 0 2 9       |
| B 0 1 F 3/04              |       | B 0 1 F 3/04  | C 4 G 0 3 5       |
| 5/00                      |       | 5/00          | G                 |

審査請求 有 請求項の数12 O L (全 13 頁)

(21) 出願番号 特願2000-347352(P2000-347352)

(22) 出願日 平成12年11月14日 (2000.11.14)

(71) 出願人 591259322

大成 博文

山口県徳山市城ヶ丘3丁目15-20

(72) 発明者 大成 博文

山口県徳山市城ヶ丘3丁目15-20

(74) 代理人 100083851

弁理士 島田 義勝 (外1名)

Fターム(参考) 2B104 EA05 EB01 EF05 EF09

4D029 AA01 AB01 BB11

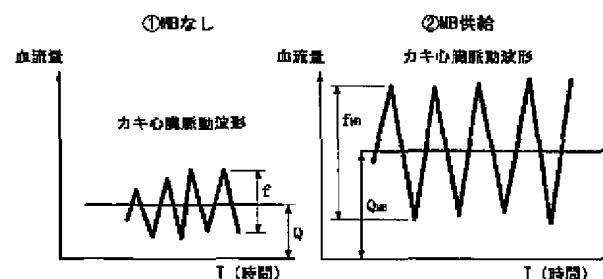
4G035 AB16 AC44 AE13

(54) 【発明の名称】 微細気泡

(57) 【要約】

【課題】 微細気泡の構成を開示すると共に、現時点で判明している微細気泡のメカニズム、その物理化学的性質及び機能等を明らかにし、また微細気泡の生成方法を提供すること。

【解決手段】 本願発明に係る微細気泡は、常圧下において発生時に略30  $\mu$ m以下の径を有し、発生後は所定の寿命を持って徐々に微細化し、消滅することを特徴とする。このような微細気泡は、発生後比較的短時間で微細化し、消滅する過程において、強大なエネルギーを放出する。そのエネルギーにより、生物の生理活性を促進させ、特に生体の血流促進を実現し、新陳代謝を高める気泡である。



## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 常圧下において発生時に略30 $\mu$ m以下の気泡径を有し、発生後は所定の寿命を持って徐々に微細化し、消滅・溶解することを特徴とする微細気泡。

【請求項2】 高圧下において発生時に略30 $\mu$ m以下の気泡径を有し、発生後は請求項1に記載の微細気泡に比べ、より長い寿命を持って徐々に微細化し、水中での上昇過程において消滅・溶解することを特徴とする微細気泡。

【請求項3】 マイナス略30～マイナス略70ミリボルト程度の電位を有し、気泡径が小さくなるに従い、その電位量の絶対値が逆比例して増加することを特徴とする請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項4】 数ミリメートル以上の気泡径を有する気泡と比較して、その表面張力が極端に大きく、その内圧が高い請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項5】 暗間で自発光が確認できる程の高エネルギーを有する請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項6】 生物の生理活性を促進させ、特に生体の血流促進を実現し新陳代謝を高める請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項7】 生理活性の結果として、生物本来の成長促進を可能にする請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項8】 低温水中に身体又は身体の一部を浸した場合に、血流促進を図ることができる請求項1に記載の微細気泡。

【請求項9】 生理活性機能の他に、溶存酸素濃度を高めることができる請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項10】 装置の中心部に液体及び気体の2相旋回流を形成させ、その2相旋回流の回転軸に沿って気体の負圧空洞部を形成させ、前記装置の上方から、前記負圧空洞部に気体を吸入させ、通過させて、旋回気体空洞部を形成させ、その旋回気体空洞部を回転制御することにより、切断、粉碎されることで生成される請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項11】 円筒状のスペースを構成する円周の接線方向に向けて液体を圧送することにより、円筒状スペースの軸線に沿って旋回流を生成させ、その旋回流の中心軸付近に負圧領域を形成させ、その負圧領域の一端から外部の気体が吸込まれ、その気体が前記負圧領域の他端に向って通過することによって、旋回気体空洞部を形成させ、その旋回気体空洞部が前記圧送液により、縮径されて先細りとなり、千切られ、且つ、静液体に臨むことにより生成される請求項1又は2に記載の微細気泡。

【請求項12】 前記液体に界面活性剤又はアルコールを僅かに添加することによって、大量発生が可能となることを特徴とする請求項10又は11に記載の微細気

泡。

## 【発明の詳細な説明】

## 【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、あらゆる技術分野にその有用性が潜在し、特に生体の生理活性に係る技術分野にその有用性が顕在化した微細気泡に関する。

## 【0002】

【従来の技術】泡は、我々にとって身近な存在であるにもかかわらず、特に数10 $\mu$ m以下の微細な気泡については、そのメカニズム、物理化学的性質、機能等は、未だ十分に解明されていない。発明者は、水産養殖及びバイオリアクターに適用可能なガス気泡供給器の開発に取組み、気泡の微細化を追求する過程において、種々の微細気泡発生装置を開発してきた。また、開発した発生装置を池や湖沼等の閉鎖水域の水質改善に用いるため、実証実験を重ね、種々の成果を得てきた。

## 【0003】

【発明が解決しようとする課題】一方で、発明者は微細気泡のメカニズム、物理化学的性質の研究に取り組んだ結果、微細気泡の所定の気泡径を境に、そのメカニズム、物理化学的性質、機能等に大きな差異があることを知見するに至った。

【0004】そこで、このような発明者の知見に基づき、本発明は、微細気泡の構成を開示すると共に、現時点で判明している微細気泡のメカニズム、その物理化学的性質及び機能等を明らかにし、また微細気泡の生成方法を提供することを目的とする。

## 【0005】

【課題を解決するための手段】本願発明に係る微細気泡は、常圧下において発生時に略30 $\mu$ m以下の径を有し、発生後は所定の寿命を持って徐々に微細化し、消滅し溶解することを特徴とする（請求項1に記載の発明）。

【0006】ここで、所定の寿命とは、大気圧が作用する水面近くの常圧の場合は数秒前後であり、高圧になるに従いその寿命がより長くなる。

【0007】即ち、高圧下において発生時に略30 $\mu$ m以下の気泡径を有し、発生後は前記微細気泡に比べ、より長い寿命を持って徐々に微細化し、水中での上昇過程において消滅・溶解する微細気泡でもよい（請求項2に記載の発明）。ここで、高圧下とは1気圧以上の深い水面下をいう。

【0008】本願発明の微細気泡は、その直径が略30 $\mu$ m以下であるが（以下、微細気泡又はMBともいう）、好ましくは、その発生時の大きさにおいて略5 $\mu$ m～略30 $\mu$ mの直径（気泡径）のものである。

【0009】このような微細気泡の物理的特性として、マイナス略30ミリボルト～マイナス70ミリボルト程度の電位を有し、気泡径が小さくなるに従い、その電位量の絶対値は逆比例して増加する（請求項3に記載の発

明)。

【0010】また、数百ミクロン～数ミリメートル、或はそれ以上の気泡径の気泡（以下、通常気泡という）と比較して、表面張力が極端に大きく、内圧が高い（請求項4に記載の発明）。微細気泡が消滅する際の内圧は、数千気圧にも達するという学説が定着している。

【0011】また、その微細気泡の消滅・溶解時には、暗闇で自発光が確認できる程の高エネルギーを有するものであり（請求項5に記載の発明）、これを観測している。

【0012】上述のような微細気泡は、発生後比較的短時間で微細化し、消滅・溶解する過程において、強大な熱及び光のエネルギーを放出する。そのエネルギーの供給によって、生物の生理活性を促進させ、特に生体の血流促進を実現し、新陳代謝を高める気泡である（請求項6に記載の発明）。即ち、微細気泡の発するエネルギーによって、生理活性を制御する物質が生体内に生成され、その結果として生理活性が促進されるものと推測される。

【0013】また、生理活性の結果として、生物本来の成長促進補助を大幅に可能とする（請求項7に記載の発明）。

【0014】また、本願発明の微細気泡は、低温水中に身体又は身体の一部を浸した場合に、血流促進を図ることができる気泡でもある（請求項8に記載の発明）。ここで低温水とは、略37度C～略40度C程度の温水を意味するが、本願発明に係る微細気泡の血流促進の作用により、より高温での入浴と同等の血流促進効果を得ることができる。また、身体の一部、例えば足及び脛に前記微細気泡を当てても血流促進を図ることができる。

【0015】さらに、溶存酸素濃度を高めることによる生理活性機能と、上述のように気泡自体による生理活性機能を共に備えている（請求項9に記載の発明）。

【0016】本願発明に係る微細気泡は、装置の中心部\*

微細気泡と通常気泡の比較

\*に液体及び気体の2相旋回流を形成させ、その2相旋回流の回転軸に沿って気体の負圧空洞部を形成させ、前記装置の上方から、前記負圧空洞部に気体を吸入させ、通過させて、旋回気体空洞部を形成させ、その旋回気体空洞部を回転制御することにより、切断、粉碎されることで生成される（請求項10に記載の発明）。また、円筒状のスペースを構成する円周の接線方向に向けて液体を圧送することにより、円筒状スペースの軸線に沿って旋回流を生成させ、その旋回流の中心軸付近に負圧領域を形成させ、その負圧領域の一端から外部の気体が吸込まれ、その気体が前記負圧領域の他端に向って通過することによって、細かい紐状の旋回気体空洞部を形成させ、その旋回気体空洞部が前記圧送液により、縮径されて先細りとなり、千切られ、且つ、静液体に臨むことにより生成される（請求項11に記載の発明）。微細気泡の上記構成及び特性は、単に気泡径の大きさに依存するものではなく、上記の各生成方法にも依存する。

【0017】前記液体に界面活性剤又はアルコールを僅かに添加することによって大量の微細気泡を発生させる（請求項12に記載の発明）。

【0018】次に、本願発明に係る微細気泡の上記構成及び特性を明確にするため、以下に通常気泡との対比を行なう。まず、両気泡の構成上の相違から、通常気泡は、気泡径が大きく、発生後直ちに所定の速度で上昇する。また、通常気泡の気泡径は不均一であり、そのため気泡同士の合体や分裂が起こり易い。一方、微細気泡の気泡径は、均一であり、気泡同士の合体や分裂が起こり難く、極めて優れた分散性を示す。また通常気泡は、酸素吸収効率が悪く、また生理活性を起こさせることができない。

【0019】本願発明に係る微細気泡と通常気泡との特性面での相違点を表1に纏めた。

【表1】

|   | 機 能 性      | M B * | 通常気泡 |
|---|------------|-------|------|
| ① | 細胞活性       | ◎     | ×    |
| ② | 生体表面にMBが吸着 | ◎     | ×    |
| ③ | 生体表面の洗浄    | ○     | ×    |
| ④ | 音波による高周波振動 | ○     | △    |
| ⑤ | 血流促進       | ◎     | ×    |
| ⑥ | 高ガス吸収効率    | ○     | △    |
| ⑦ | 長時間滞留      | ○     | ×    |

\*MB＝微細気泡

(1) 微細気泡が細胞活性化する。その径が微細化し、微細気泡が消滅する過程で、水分子のクラスターが小さくなり、生体の細胞に浸透して入り込むことが推測され、その結果、細胞の活性化が図られることが予測される。

(2) 生体表面に付着する。生体表面に付着した微細気泡は、その表面張力を生体表面に作用させるものと推測される。また、微細気泡が生体表面を覆うことから皮膚呼吸により生成される炭酸ガスが生体表面と微細気泡の中間領域に蓄積され、その炭酸ガス蓄積効果によって血流を促進させる。

(3) 生体表面を洗浄する。前記の生体表面に付着する機能とも関連するもので、微細気泡の気泡表面の表面張力によって、体表の内部から汚れを吸出し、さらには、生体表面近くに微細気泡の生成装置がある場合には、その旋回せん断力で、生体表面を洗浄する。また、微細気泡が消滅してはじける際のエネルギーによって、汚れを洗浄する。

(4) 音波による高周波振動。微細気泡が発生及びはじける際に生成される音エネルギーが、約キロヘルツ～数10キロヘルツ程度の振動で伝達される。

(6) 後に詳述するように、微細気泡は血流促進効果を備える。

(7) 高压下ではガス吸収効率がよい。

(6) 長時間滞留する

微細気泡は、比較的短時間で消滅するが、同時に微細気泡発生装置からは大量の微細気泡が連続的に発生し続けることから、微細気泡全体として滞留する性質を備えている。

【0020】

【発明の実施の形態】本発明に係る微細気泡の実施形態を図1乃至図3に基づいて説明する。図1は、前記微細気泡を生成するためのフロー図、図2(1)～(5)は前記微細気泡を生成する生成装置及び微細気泡の生成方法の説明図、図3は一例に係る同生成装置の寸法図である。なお、これらの各図及び後述の各図において、同一の符号は同一の構成を示し、重複した説明を省略する。

【0021】図1に示したように、前記微細気泡の生成工程では、まず、略円筒状の装置の中心部に液体及び気体の2相旋回流を形成させる。次に、2相旋回流の回転軸に沿って気体の負圧空洞部を形成させる。次に、前記装置の上方から、前記負圧空洞部に気体を吸入させ、通過させて、旋回気体空洞部を形成させる。そして、この旋回気体空洞部を回転制御することにより、切断、粉碎することで前記微細気泡を発生させる。

【0022】具体的な生成装置の一例を図2に基づいて説明する。生成装置1は、一端部10を覆い他端部11を開放した円筒状の容器であって、内部の円筒状スペース12に対して、その円周の接線方向に加圧液を注入する加圧液注入口13を、前記一端部10に気体導入口1

4を設けている。

【0023】この生成装置1を用いて前記微細気泡を生成するには、まず少なくとも前記他端部11が液体に没するようにセットし、前記加圧液注入口13から液体を圧送する(図2(1))。

【0024】圧送された液体は、前記円筒状スペース12を旋回しながら、前記気体導入口14に進み、旋回流を形成する(図2(2))。

【0025】前記旋回流の中心部分、即ち、前記円筒状スペース12の中心軸付近には、その軸にそって負圧領域15が形成される(図2(3))。

【0026】前記気体導入口14から前記負圧領域15に気体が吸込まれ、負圧領域15に沿って気体が通過することにより、旋回気体空洞部16が形成される(図2(4))。

【0027】前記旋回気体空洞部16は、前記加圧液注入口13からの加圧液の回転力によってその旋回が強められた後、その回転力から開放されるとともに周囲の静液体17により、その旋回が急激に弱められる(図2(5))。その結果、図2(5)に示したX領域での前後の大きな旋回速度差の発生により、前記旋回気体空洞部16が連続的に、安定して切断され、前記微細気泡が生成され、容器外に放出される。

【0028】前記生成装置は、図3に示したように、例えば中型の場合、 $d1=2\sim5\text{ cm}$ 、 $d2=1\sim1.5\text{ mm}$ 、 $d3=0.6\sim1.0\text{ cm}$ 、 $L1=10\sim15\text{ cm}$ のサイズであり、加圧液用のポンプは、モータ200～400W、吐出量40リットル/分、揚程15m程度のものを用いる。

【0029】上記生成方法によって生成した微細気泡の発生気泡分布を図4に示す。この気泡分布は、光切断法を用いて計測したもので、気泡径はビデオカメラによる約200倍の接写撮影により読取ったものである。

【0030】前記微細気泡を生成し易い液体としては、水の場合、海水、水道水、蒸留水の順となっている。因みに、図5に海水における微細気泡の発生頻度分布を示す。これは、図4と同様の方法で気泡径を読取ったもので、読取り限界は $5\text{ }\mu\text{ m}$ であるが、 $10\text{ }\mu\text{ m}$ をピークとして5乃至 $30\text{ }\mu\text{ m}$ の気泡径がその8割以上を示している。また、水道水の図4の場合に比べて、発生気泡径が5乃至 $10\text{ }\mu\text{ m}$ ほど小さくなっていることが示されている。

【0031】次に、大気圧下において、蒸留水中の微細気泡について気泡径毎にゼータ電位を計測し、グラフにプロットして図6に示す。この図6のように、微細気泡はマイナス略30ミリボルト～略70ミリボルト程度の電位を有している。しかも、図6において計測値の平均の位置に直線を引くと、気泡径が小さくなるに従い、その電位量の絶対値が逆比例して増加することが示されている。

【0032】また、前記微細気泡について、気泡径毎に上昇速度を計測し、グラフにプロットして図7に示す。この図7から、微細気泡の上昇速度に比べ、それ以上の径の気泡であって、特に径の大きな気泡ほど、その上昇速度が早いことが読取れる。よって、微細気泡は上述のように比較的短時間で消滅するという特性と共に、微細気泡全体として滞留する特性を有することが示されている。

【0033】前記液体に界面活性剤又はアルコールを添加することにより、大量の微細気泡の発生が可能である。例えば0.01から0.1パーセント程度のアルコールを添加すればよい。気体としては空気を用いればよい。

【0034】その他、液体としては、トルエン、アセトン、アルコール等の溶剤、石油、ガソリン等の燃料、食用油脂、バター、アイスクリーム、ビール等の食品、ドリンク剤等の薬品等でもよい。また気体としては、水素、アルゴン、ラドン等の不活性気体、酸素、オゾン、炭酸ガス、塩化水素、亜硫酸ガス、酸化窒素、硫化水素ガス等の酸性ガス、アンモニア等のアルカリ性ガス等でもよい。

【0035】次ぎに、発明者が行なった実験例1～3に基づき、前記微細気泡の血流促進に関する作用効果を説明する。実験例1～3の目的は、微細気泡が血流を促進するか否かを検証するもので、実験例1は、50才の男性を被検出体とし、実験例2は、19才の女性を被検出体とした。実験例3は、軟体動物の牡蠣を被検出体とした。

【0036】各実験例に使用した機器は、レーザー組織血流計のオメガフロー（FLO-C1 製造元 オメガウエーブ株式会社）、微細気泡生成装置、ポンプ、水槽等である。前記血流計は、体表面から1mm程度下の微小循環血流を測定するもので、流れている赤血球によって散乱されたレーザー光の変調のスペクトルを計測することによって、血流量を測定する。

【0037】実験方法としては、実験例1及び2の場合には、図8に示したように、水槽2に水道水を満たし、前記生成装置1等の微細気泡生成装置3を入れ、一方、被検出体の腕の裏側に、血流計4の血流計センサー40をテープ5で覆って、微細気泡が直接、前記センサー40に当たらないように、防水に十分なように、固定した。なお、実験例1の場合の水温は、約27度C、実験例2の場合には約42度Cとした。

【0038】実験例3の実験方法では、牡蠣の身体の他の場所では波形が得られないことから、牡蠣の心臓に血流計センサー40を当て、牡蠣の心臓を圧迫しないように設置した。なお、図9に示したように、牡蠣の心臓の脈動を観察することができ、通常は一分間に13～14回の脈動回数である。よって、牡蠣の心臓脈動波形は、牡蠣の心臓を通過する血流量と、その脈動における変動

を示している。

【0039】また、実験例3では、前記血流計4が、水槽2の海中でも誤動作しないことを確認し、牡蠣の心拍数を目視で確認し、さらに水槽2中の海水の酸素濃度が十分であることを確認し、酸素濃度が飽和に近づいた場合には、その状態を維持するように空気量を調節し、極端な過飽和状態にせず実験を継続した。さらに、前記センサー40の設置後の牡蠣のストレスを考慮して、長時間の計測を行なった。

10 【0040】実験例1により得られたデータを記録紙に記録し、その要部を図10～図17に示した。上記各図、及び後述の図18～図22において、縦軸は組織血流量を表わす。ここに組織血流量とは、組織100g当たりに、1分間に何mlの血液が送り込まれるかを表わすもので、10ボルトフルスケールの場合、その増分が血流量100mlに当たる。

20 【0041】図10においてt0～t1間のデータは、被検出体の腕を空気中においている状態、即ち、被検出体の日常生活時での血流量データを示す。t2～t3間のデータは、腕を水槽2内に置き、微細気泡MBを発生させている時間の血流量データを示す。両データの解析の結果、微細気泡を供給した場合には、体温より低い約27度Cの水温に拘わらず、平均して約20倍の血流量となることが判明した。

30 【0042】図11のt4～t5間のデータは、被検出者の腕を水槽2の水中につけたまま、微細気泡の生成を止めている時間の血流量データを示す。図9のt6～t7間のデータは、腕を水槽2内に置き、且つ、センサー40から生成装置3までの距離を約60cmに取って、微細気泡MBを当てている時間の血流量データを示す。図12のt8～t9間のデータは、センサー40から生成装置3までの距離を約60cmより短く取って、微細気泡MBを当てている時間の血流量データを示す。その結果、生成装置3との距離が短く、微細気泡MBの密度が高い領域の方が、血流促進の効果が高いことが示された。

40 【0043】図12のt10～t11間のデータ、図12のt11～t12間のデータ、図13のt13～t14間のデータは、前記t0～t1間、t8～t9、t6～t7と同様の条件の血流量データを示す。

【0044】図14のt15～t18間のデータは、腕を水槽2内に置き、微細気泡MBを発生させつつ、t16からt17の時間だけ前記生成装置3に対する空気の供給量を全開、即ち、約5～6l/mの空気が吸込まれ、その結果、気泡径が数mmの通常気泡を生成した場合の血流量データを示している。t16からt17の時間は、微細気泡MBは発生していないので、血流促進効果は見られないことが判明した。t17後、微細気泡MBに戻すと、血流促進が再開された。

50 【0045】図15及び図16のt19～t23間のデ

一タは、t20の時点で空気の供給を停止し、t22の時点で空気の供給を少し多目に移行させた場合の血流量データを示している。即ち、微細気泡の径の大きさと血流促進との関係を解析するためのものであり、概ね、気泡径が小さい方が血流を促進することが判明した。

【0046】図17のt24-t25間のデータは、腕を直接、生成装置3に近づけ微細気泡に直接、腕に当てた状態での血流量データを示している。なお、ここで得られたデータは、微細気泡の血流促進効果ではなく、微細気泡が生成装置3から放出される際に、その中心部に生成された負圧が血流を吸寄せる効果とも推測される。

【0047】実験例2により得られたデータを記録紙に記録し、その要部を図18及び図19に示した。図18のt0-t1間のデータは、被検出体の腕を空気中においている時間、即ち、被検出体の日常生活時での血流量データを示す。ここでは、被検出体が19才の女性であることから、日常生活時での血流量データでも、実験例1の50才の男性に比べ、約3倍の差があることが示されている。

【0048】図18のt2-t4間は、腕を水槽2内に置き、微細気泡MBを供給している時間の血流量データを示す。ここでt2からt3間の血流量データは、被検出体の腕を42度cの温水中に漬けた時点でのデータである。その後は、t0-t1間に比べ、平均的に約5倍の血流量の増加となっている。図19のt5-t6間のデータは、微細気泡の供給を停止した後の血流量データを示す。ここで着目することは、微細気泡の効果が、所定時間持続することを示唆していることである。なお、これらのデータで大きな山谷は、被検出体の呼吸に対応した血流量を表わし、各山谷での細かい振幅は、被検出体の脈拍を表わしている。

【0049】実験例3により得られたデータを記録紙に記録し、その要部を図20～図22に示した。図20のt0-t1間は、被検出体に微細気泡が供給されていない時間での血流量データを示す。

【0050】図20のt1-t2間及び図21のt3-t4間は、t1の時点で微細気泡MBが供給され、その状態をt4まで継続させた場合の血流量データを示す。t0-t1間のデータ及びt1-t4間のデータを単純化して図23に示した。これらの図20、図21、図23から判るように、平均血流量QMBは、微細気泡の供給で、約2倍となり、脈動幅も約2倍となっており、血流量の倍化、脈動の倍化は、血液循環に伴う新陳代謝に結びつく活性度が倍化したことを意味している。

【0051】図22のt5-t6間のデータは、t4後、微細気泡の供給が停止している時間での血流量データを示す。このデータからも、血流量促進効果が持続することが判明している。

【0052】上述のように実験例2及び実験例3において、微細気泡の供給を停止した後にも、血流量促進効果が

持続しているが、この点につき、次のような仮説を立てることができる。微細気泡による血流促進は、生体内に血流促進物質を形成させることを示唆している。この血流促進物質の蓄積度が、微細気泡供給の停止後の効果の持続度に関係しているものと思われる。牡蠣の場合は、血流促進物質の1つとして「グリコーゲン」が考えられる。即ち、微細気泡の血流促進における持続効果が認められることは、生体内で血流促進物質が微細気泡の供給で蓄積され、その蓄積分が徐々に消費されていることに起因するものと思われる。

【0053】他方、上記持続効果の存在は、微細気泡による血流促進機能の存在を前提とするものであり、微細気泡の血流促進の計測結果が正しいことが証明されたものといえる。即ち、微細気泡の計測に関する機械的な計測誤差、その他の計測誤差の問題がないことを証明することができる。

【0054】その他、上記実験例により判明したことを纏める。空気の自吸量を減らすと溶存酸素効率は低下するが、逆に血流効果ある。即ち微細気泡の気泡径が小さい程、血流促進を起こすことが出来る。また、微細気泡の発生量が多い程、血流促進が起こり易い。微細気泡は、高濃度に滞留することができるからである。また、微細気泡の発生位置に近い程、血流促進が増加する。

【0055】なお、血流促進の効果を温度によって数値化することができる。例えば、20度cの水中で微細気泡を発生させて、血流を増加させる。一方、微細気泡を発生させることなく、温度を上げることによって血流を増加させる。このときの、20度の温度と温度を上げた場合の温度の差が、微細気泡の効果を表わすものと考えることができる。

【0056】また、血流促進の効果を年齢によって数値化することができる。例えば、上記実験例1と実験例2のように、50才の男性と19才の女性との血流が同程度に促進される場合には、約30才分の血流促進の効果として数値化することができる。

【0057】上述のような微細気泡の適用分野として、次のような産業を上げることができる。牡蠣、鰻、フグ等の魚介類の栽培養殖、集魚効果が期待できる漁業分野、水質浄化、各種廃液処理等の環境技術分野、水耕栽培等の農業分野、各種製造過程での洗浄、殺菌等の工業分野、洗顔、美顔用機器、血流促進機器等の健康福祉機器産業分野等である。

【0058】

【発明の効果】請求項1乃至請求項9に記載の発明に係る微細気泡は、発生後比較的短時間で微細化し、消滅する過程において、強大な熱及び光のエネルギーを放出し、それらエネルギーにより、生体の本来的な生理活性の能力を高めることができる。

【0059】請求項10及び11に記載の発明によれば、簡単な生成方法により、請求項1乃至請求項9の各

発明の構成、特性等を備えた微細気泡を簡単に生成することができる。

【0060】請求項12に記載の発明によれば、僅かな添加量により、上記特性等を有する微細気泡を大量に発生させることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 微細気泡の生成フロー図

【図2】 (1)～(5)は、微細気泡の生成装置概略図及び生成方法説明図

【図3】 同生成装置の寸法図

【図4】 空気の自吸量を変化させた場合の水道水における気泡発生分布図

【図5】 海水の気泡発生分布図

【図6】 微細気泡のゼータ電位のグラフ図

【図7】 気泡の上昇速度のグラフ図

【図8】 実験例の機器配置図

【図9】 牡蠣の心臓の模式図

【図10】 実験例1におけるデータ図

【図11】 実験例1におけるデータ図

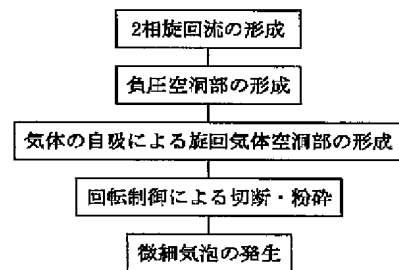
【図12】 実験例1におけるデータ図

- \* 【図13】 実験例1におけるデータ図  
 【図14】 実験例1におけるデータ図  
 【図15】 実験例1におけるデータ図  
 【図16】 実験例1におけるデータ図  
 【図17】 実験例1におけるデータ図  
 【図18】 実験例2におけるデータ図  
 【図19】 実験例2におけるデータ図  
 【図20】 実験例3におけるデータ図  
 【図21】 実験例3におけるデータ図  
 【図22】 実験例3におけるデータ図  
 【図23】 実験例3におけるデータ図を単純化した説明図

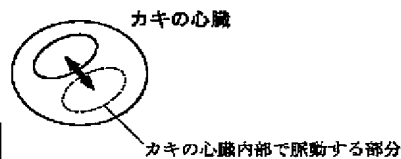
【符号の説明】

- |           |            |
|-----------|------------|
| 1 生成装置    | 10 一端部     |
| 11 他端部    | 12 円筒状スペース |
| 13 加圧液注入口 | 14 気体導入口   |
| 15 負圧領域   | 16 旋回気体空洞部 |
| 2 水槽      | 3 微細気泡生成装置 |
| 4 血流計     | 40 血流計センサー |
| *20 5 テープ |            |

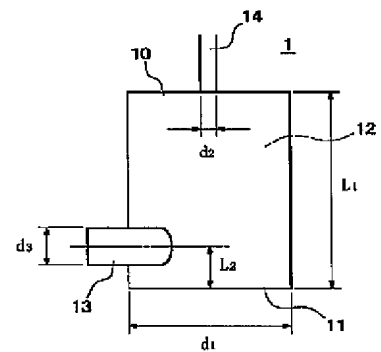
【図1】



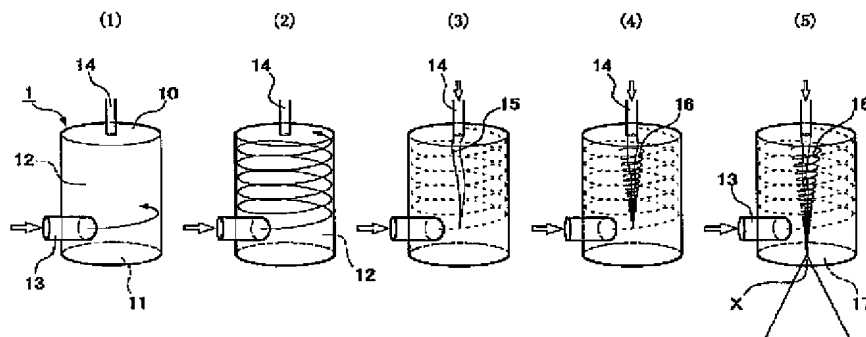
【図9】



【図3】

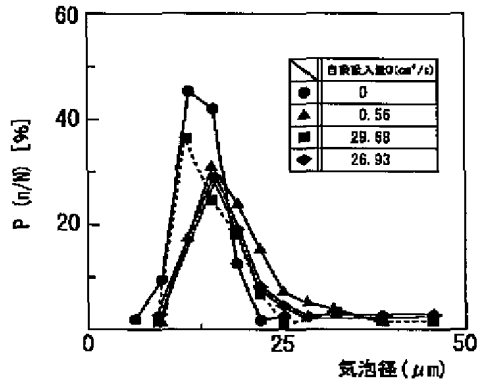


【図2】

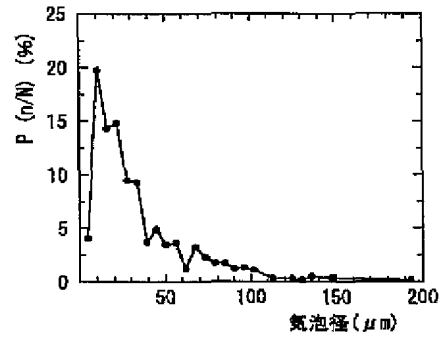




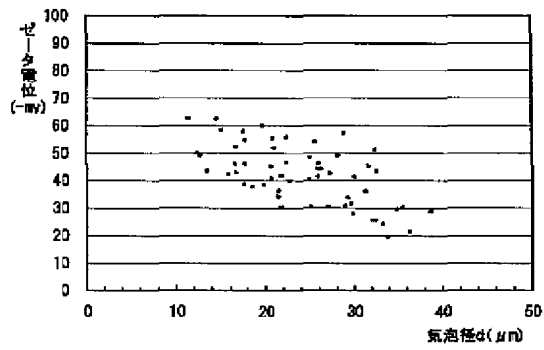
【図4】



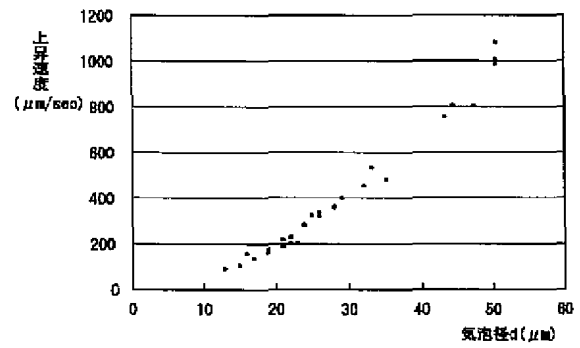
【図5】



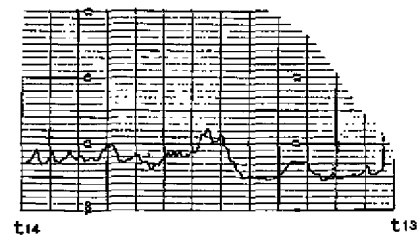
【図6】



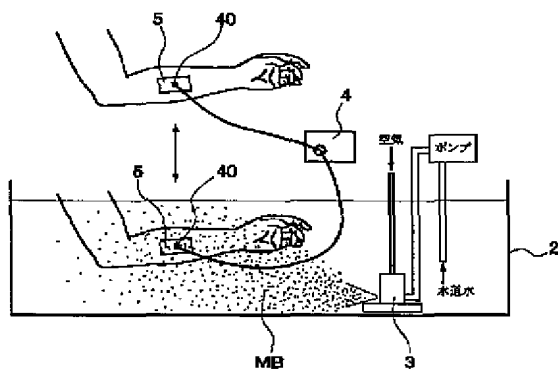
【図7】



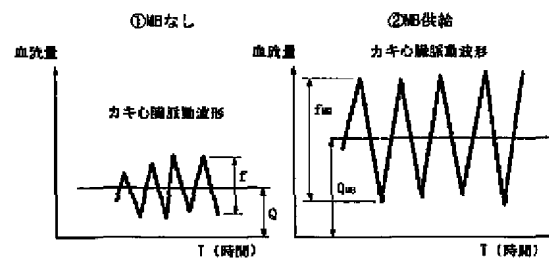
【図13】



【図8】



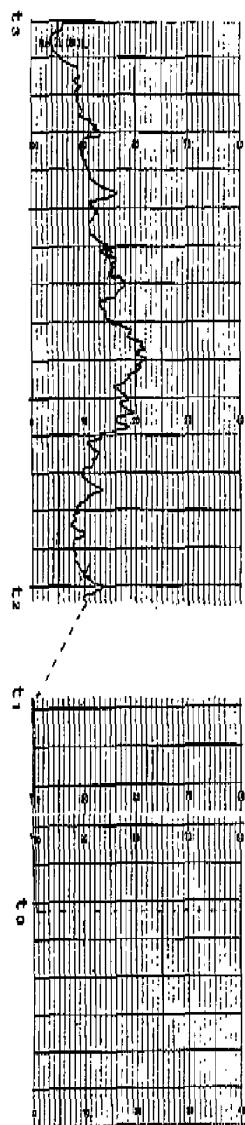
【図23】



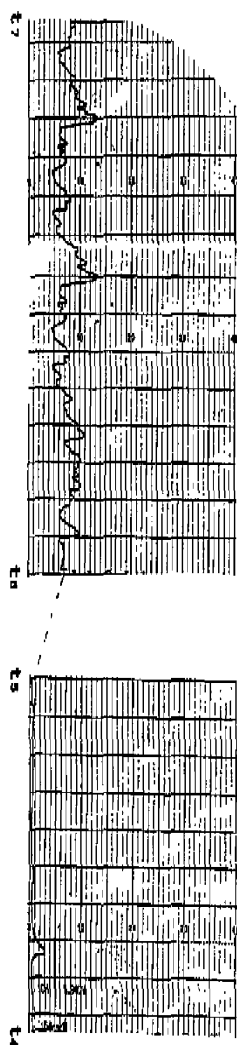
(9)

特開 2 0 0 2 - 1 4 3 8 8 5

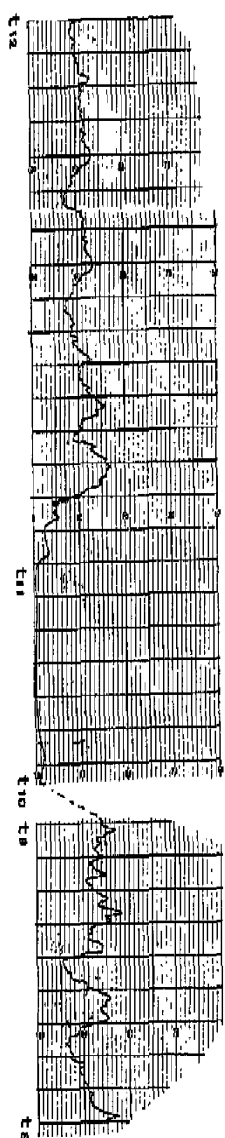
【図 1 0】



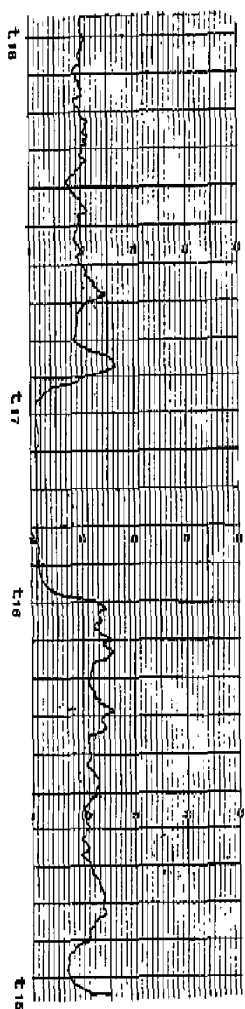
【図 1 1】



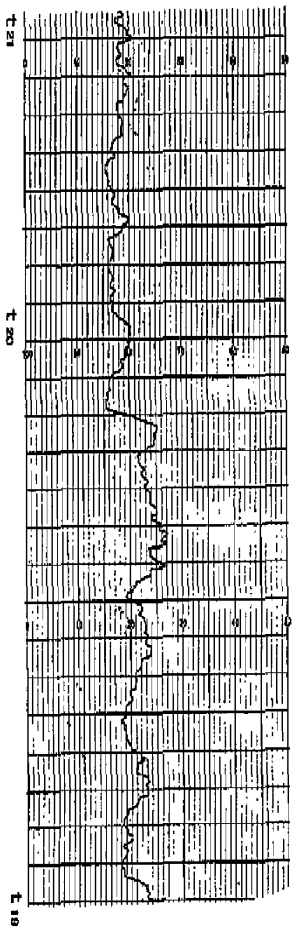
【図 1 2】



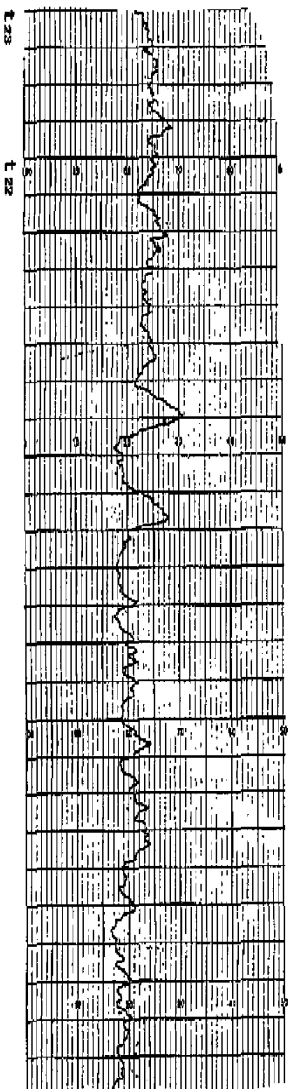
【図 1 4】



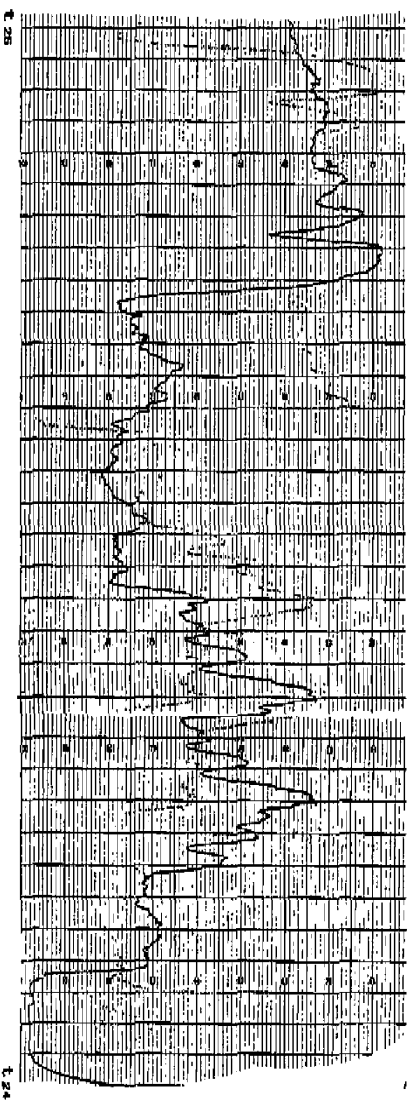
【図 1 5】



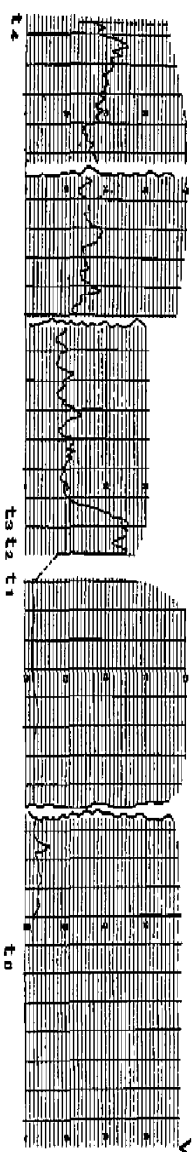
【図 1 6】



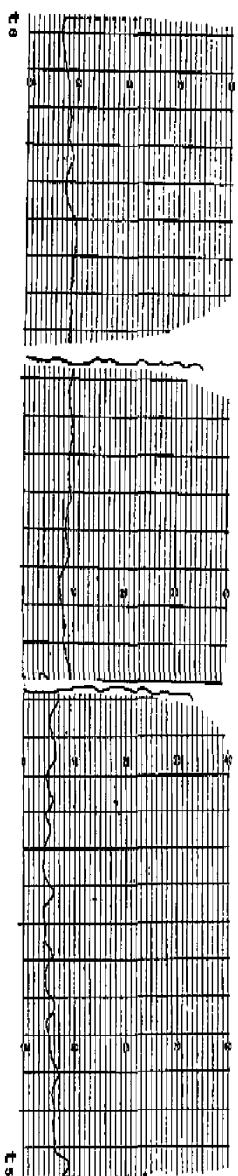
【図 1 7】



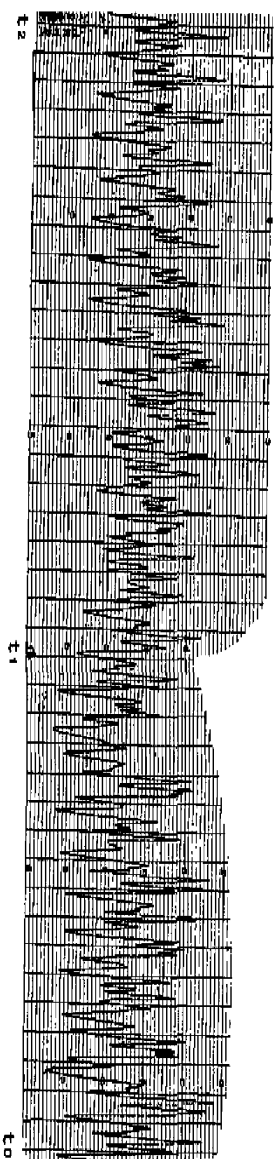
【図18】



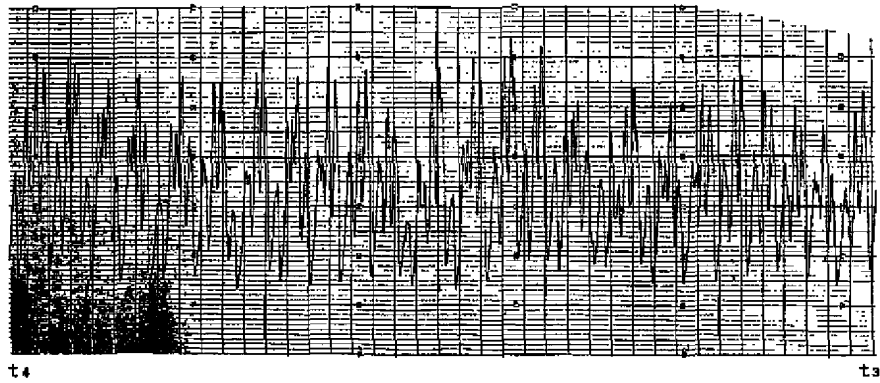
【図19】



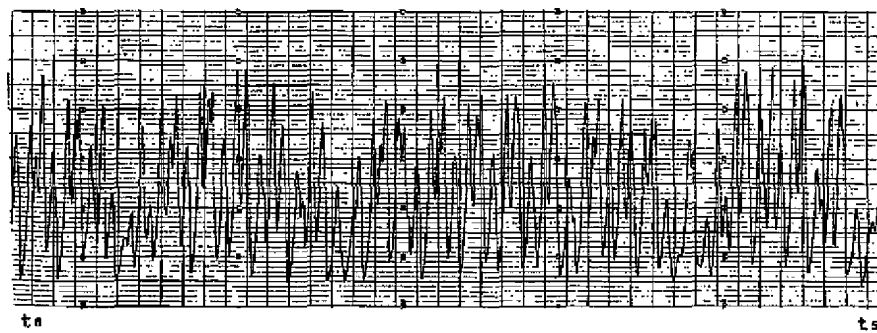
【図20】



【図21】



【図22】



## 【手続補正書】

【提出日】平成12年11月15日（2000. 11. 15）

## 【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0019

【補正方法】変更

## 【補正内容】

【0019】本願発明に係る微細気泡と通常気泡との特性面での相違点を表1に纏めた。

## 【表1】

微細気泡と通常気泡の比較

|   | 機 能 性      | M B * | 通常気泡 |
|---|------------|-------|------|
| ① | 細胞活性       | ◎     | ×    |
| ② | 生体表面にMBが吸着 | ◎     | ×    |
| ③ | 生体表面の洗浄    | ○     | ×    |
| ④ | 音波による高周波振動 | ○     | △    |
| ⑤ | 血流促進       | ◎     | ×    |
| ⑥ | 高ガス吸収効率    | ○     | △    |
| ⑦ | 長時間滞留      | ○     | ×    |

\*MB＝微細気泡

(1) 微細気泡が細胞活性化する。その径が微細化し、微細気泡が消滅する過程で、水分子のクラスターが小さくなり、生体の細胞に浸透して入り込むことが推測され、その結果、細胞の活性化が図られることが予測される。

(2) 生体表面に付着する。生体表面に付着した微細気泡は、その表面張力を生体表面に作用させるものと推測される。また、微細気泡が生体表面を覆うことから皮膚呼吸により生成される炭酸ガスが生体表面と微細気泡の中間領域に蓄積され、その炭酸ガス蓄積効果によって血流を促進させる。

(3) 生体表面を洗浄する。前記の生体表面に付着する機能とも関連するもので、微細気泡の気泡表面の表面張力によって、体表の内部から汚れを吸出し、さらに

は、生体表面近くに微細気泡の生成装置がある場合には、その旋回せん断力で、生体表面を洗浄する。また、微細気泡が消滅してはじける際のエネルギーによって、汚れを洗浄する。

(4) 音波による高周波振動。微細気泡が発生及びはじける際に生成される音エネルギーが、約キロヘルツ～数10キロヘルツ程度の振動で伝達される。

(5) 後に詳述するように、微細気泡は血流促進効果を備える。

(6) 高圧下ではガス吸収効率がよい。

(7) 長時間滞留する。微細気泡は、比較的短時間で消滅するが、同時に微細気泡発生装置からは大量の微細気泡が連続的に発生し続けることから、微細気泡全体として滞留する性質を備えている。